PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 02–224660

(43)Date of publication of application: 06.09.1990

(51)Int.Cl. A61F 2/44

A61L 27/00

B32B 25/04

(21)Application number: 01-214016 (71)Applicant: JOHNSON & JOHNSON

ORTHOPEDICS INC UNIV RUTGERS

UNIV MEDICINE & DENTISTRY OF

NEW JERSEY

(22)Date of filing: 17.08.1989 (72)Inventor: CLEMOW ALASTAIR J

CHEN ELIZABETH H LANGRANA NOSHIR A PARSONS JOHN R

LEE CASEY K

(30)Priority

Priority number: 88 233617 Priority date: 18.08.1988 Priority country: US

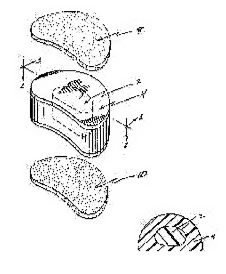
89 382207 24.07.1989 US

(54) INTERVERTEBRAL SPACER AND ITS MANUFACTURE

(57)Abstract:

PURPOSE: To enable a damaged or infected disc to be replaced with an intervertebral spacer by surgical operation, by constituting the spacer by forming a central core from a soft biocompatible elastomer, an outer ring formed from an elastomer material harder than the core material and surrounding the central core, and attaching end plates on each end part thereof.

CONSTITUTION: This intervertebral spacer has functional and biocompatible characteristics and is constituted of a core 2, an outer ring 4, and end plates 6, 10. The shape and the size of the core 2 are almost similar to those of the nucleus pulposus of an intervertebral disc, and are formed of a soft biocompatible elastomer. The outer ring 4 is made of an elastic material harder than the core material and is made into a shape and a size almost similar to those of a fibrous ring, and surrounds the core 2 in the



KILLED

central part. The end plates 8, 10 are made of a suitably hard biocomplatible material and one side of each of end plates is attached on the outer ring/central core. The core 2 occupies 20–50% of the area of the spacer and the outer ring 4 occupies 50–80% of the spacer.

19 日本国特許庁(JP)

② 公 開 特 許 公 報(A) 平2-224660

®Int. Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成2年(1990)9月6日

A 61 F 2/44 A 61 L 27/00 B 32 B 25/04 7603-4C 6971-4C 8517-4F

審査請求 未請求 請求項の数 27 (全10頁)

母発明の名称 椎間スペーサ及びその製法

②特 願 平1-214016

20出 願 平1(1989)8月17日

優先権主張 31988年8月18日 30 米国(US) 30 23 3617

②発 明 者 アラステア ジエー。

アメリカ合衆国 08540 ニュージャージー, ブリンスト

クレモウ

ジョンソン

ン・チエリー ヒル ロード 1085

⑪出 願 人 ジョンソン アンド

アメリカ合衆国 08903 ニュージャージー,ニューブラ

ンズウイツク・ジョージ ストリート 501

デイツクス インコー

オーソブ

ポレーテツド

⑭代 理 人 弁理士 丸山 敏之 外1名

最終頁に続く

明 細 書

1. 発明の名称

椎間スペーサ及びその製法

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 椎間円板の髄核の形状及び大きさに近似した 形状及び大きさであって、柔らかく生物学的に コンパチブルなエラストマー材料から形成した 中央コアと、

線維輪の大きさ及び形状に近似した大きさ及び形状であって、コア材料よりもこわいエラストマー材料から形成され、中央コアを取り囲む外側リングと、

適当なこわさを有し、生物学的にコンパチブルな材料から形成され、外側リング及び中央コアの各端部に1つずつ取り付けられた端板とから構成されることを特徴とする推問スペーサ。

- (2) 生物学的にコンパチブルなエラストマー材料 は熱可塑性のポリウレタンエラストマーである 特許請求の範囲第1項に記載のスペーサ。
- (3) 生物学的にコンパチブルなエラストマー材料

は商標名C-Flexで販売されているエラストマーである特許請求の範囲第1項に記載のスペーサ。

- (4) 端板は水酸燐灰石を含んでいる特許請求の範囲第1項に記載のスペーサ。
- (5) 中央コアを取り囲む外側リングは1~5層であって、各層は硬度の異なる生物学的にコンパチブルなエラストマーから形成される特許請求の範囲第1項に記載のスペーサ。
- (6) 生物学的にコンパチブルなエラストマー材料 は熱可塑性のポリウレタンエラストマーである 特許請求の範囲第5項に記載のスペーサ。
- (7) 生物学的にコンパチブルなエラストマー材料 は商標名C-Flexで販売されているエラストマー である特許請求の範囲第5項に記載のスペーサ。
- (8) 端板は水酸燐灰石を含んでいる特許請求の範囲第5項に記載のスペーサ。
- (9) 中央コアを取り囲む外側リングは2~3層であって、各層は硬度の異なる生物学的にコンパチブルなエラストマーから形成される特許請求の範囲第1項に記載のスペーサ。

- (10)生物学的にコンパチブルなエラストマー材料は熱可塑性のポリウレタンエラストマーである特許請求の範囲第9項に記載のスペーサ。
- (11)生物学的にコンパチブルなエラストマー材料 は商標名C-Flexで販売されているエラストマー である特許請求の範囲第9項に記載のスペーサ。
- (12) 端板は水酸燐灰石を含んでいる特許請求の範囲第9項に記載のスペーサ。
- (13)中央コアは1~5層であって、各層は硬度の 異なる生物学的にコンパチブルなエラストマー から形成される特許請求の範囲第1項に記載の スペーサ。
- (14)生物学的にコンパチブルなエラストマー材料は熱可塑性のポリウレタンエラストマーである特許請求の範囲第13項に記載のスペーサ。
- (15)生物学的にコンパチブルなエラストマー材料は商標名C-F1exで販売されているエラストマーである特許請求の範囲第13項に記載のスペーサ。
- (16)端板は水酸燐灰石を含んでいる特許請求の範

形状及び大きさであって、柔らかく生物学的にコンパチブルなエラストマー材料から形成した中央コアと、

線維輪の大きさ及び形状に近似した大きさ及び形状であって、コア材料よりもこわいエラストマー材料から形成され、中央コアを取り囲む外側リングと、

適当なこわさを有し、生物学的にコンパチブルな材料から形成され、外側リング及び中央コアの各端部に1つずつ取り付けられた端板とから構成されており、

中央コアを射出成形、トランスファー成形又は圧縮成形する工程、

中央コアの周りに外側リングを成形する工程、 但し、2層以上のエラストマーを使用する場合 は1層ずつ外側リングを成形する工程、及び

成形完了したコア及び外側リングのアッセンブリに端板を取り付ける工程から構成されることを特徴とする椎間スペーサの製法。

(24)中央コア及び外側リングは商標名 C-Flexで販

囲第13項に記載のスペーサ。

- (17)端板は金属である特許請求の範囲第1項に記載のスペーサ。
- (18)端板は多孔性の金属表面又はポリマー材料を 焼結した表面を有している特許請求の範囲第1 項に記載のスペーサ。
- (19)端板は隣接する骨と連動することができる特許請求の範囲第1項に記載のスペーサ。
- (20)端板はポリメタクリル酸メチルの骨セメント と共に使用される特許請求の範囲第1項に記載 のスペーサ。
- (21)スペーサの大きさは、推聞円板の大きさと略同じである特許請求の範囲第1項に記載のスペーサ。
- (22)スペーサの大きさは、椎間円板の大きさの約 30~80%である特許請求の範囲第1項に記載の スペーサ。
- (23) 生物学的にコンパチブルな椎間スペーサの製 法であって、該スペーサは、

椎間円板の髄核の形状及び大きさに近似した

売されているエラストマーから形成される特許 請求の範囲第23項に記載の製法。

- (25) 端板をコア及び外側リングのアッセンブリに直接成形することにより、端板がコア及び外側リングのアッセンブリに取り付けられる特許請求の範囲第23項に記載の製法。
- (26)端板は金属製であって、追加のエラストマーを用いてコア及び外側リングのアッセンブリに取り付けられる特許請求の範囲第23項に記載の製法。
- (27)端板は水酸燐灰石又はポリマー材料の層で更にコーティングされる特許請求の範囲第23項に記載の製法。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は機能性にすぐれ、生物学的にコンパチブルな新規な円板スペーサ及びその製法に関する。より具体的には、本発明は正常な円板と同等な生物学的機構特性を備え、機能性にすぐれ生物学的にコンパチブルな(biocompatible)推問板スペー

サに関する。

(従来技術の説明)

椎間円板又は椎間板(intervertebral disc)は、解剖学的及び機能的な点からいえば複合的なジョイントである。この椎間円板は3つの要素、即ち髄核(nucleus pulposus)、線椎輪(annulus fibrosus)及び椎骨端板(vertebral endplates)から構成される。生物医学的な組成、これら構成要素内部での解剖学的配置は、円板の生物力学的機能に関係する。

髄核は円板の機断面積全体の25~40%を占める。 髄核は粘液状物質を主体として構成され、該粘液 状物質の主成分は蛋白質グリカン (proteoglycans) であって、少量の膠原質を含んでいる。 髄核はこ のように構成されるから、水を結合させる能力を 有しており、 通常は70~90重量%の水を含有して いる。このように水分の含有量が多いから、 髄核 を機構的な点からみると、非圧縮性であって静水 圧材料 (hydrostatic material) と記載することが できる。円板は線維輪及び推問靭帯からのテンシ

れたり、損傷することがある。このような事態が 発生すると、髄核が脱出して椎管や椎間孔に進入 することもある。この状態は、椎間板ヘルニア又 は椎間板スリップとして知られている。脊髄神経 がこの円板に押されると、神経は部分的に塞がれ た孔を通って椎管を出ていくため、その領域で痛 みや麻痺を惹起する。椎間板ヘルニアが最も頻繁 に発生する部位は下腰部の領域である。この領域 で発生する椎間板ヘルニアは、座骨神経を圧迫す るから、しばしば体肢(extremities)の機能を低 下させる。この状態を緩和するには、問題の円板 を外科的処置によって取り除き、隣り合う2つの 脊椎を融合(fuse)せねばならない。整形外科学の 文献には、数多くの処置法が記載されている。そ の1つとして、「整形外科学の原理とその応用(0 rthpedics-Principles and Their Application) サムエル エル・ツレク、リッピンコット カン パニー、第3版、761-763頁に記載された方法を 挙げることができる。この文献の方法は、損傷し た円板空間と隣り合う2つの脊椎を踏いで脊柱に ョンを受けるため、脊柱が重量を支持していない ときでさえ、円板は一定の圧縮力を受けている。

線維輪は同心の層状構造であり、膠原質の繊維が同心円状にきちんと描った状態で配されている。線維輪は脊柱の軸に対して±30度の方向にある。内板の中で、これらの環状体の骨組織の中に直接繋がってされ、最外層は椎体の骨組織の中に直接繋がってされ、最外層は椎体の骨組織の中に直接繋がってされ、の第の場合、からすれば、線維輪が主たなのでは、力学的な観点からすれば、線維輪がもる。力学のな観点からすれば、円板に加りる。と、1つの円板で推問ジョイント全体の約35%の振れ剛性を担う。

2つの椎骨端板は硝子軟骨から成り、円板と、 隣接する椎体とを分離している。この層は、堅い 骨質の椎体と、柔らかい円板との間の移行ゾーン として作用する。

脊髄の円板は、外傷又は病気によって位置がず

穴を開設するものである。穴には円筒形のプラグ 又は栓が装填され、脊椎を融合できるようにして いる。融合法は、症状を除去し、安定したジョイ ントとしての機能を維持できる点において非常に すぐれているが、融合した脊椎ジョイント運動の 全損失を犠牲にするもので、対向、即ち隣り合う 体節(segments)の応力を大きくすることになる。 隣り合う円板は、セグメントの融合によって堅さ (stiffness)が増大して運動と応力は大きくなる。 長期間を経過すると、脊椎の運動力学におけるこ の変化によって、これら隣接する円板は変質して しまう。損傷した円板を生物学的機能が同等の円 板と交換することにより、患者の脊椎を正常状態 に戻すことができるのであれば、より一層望まし いことである。 これまでにも、損傷した椎間円 板と交換するための人工的ジョイント装置の開発 が進められてきたが、正常な円板の構造及び生物 学的機構が複雑なためにいまだ成功していない。 アメリカ合衆国では、毎年約200,000個の円板が 外科的処置によって切除されている。

米国特許第38677228号は、椎間円板を、同様な形状及び強度を備える円板と取り替えることのできる装置を開示している。円板はシリコーンの如き弾性ポリマーから作られ、ファブリックで強化することもできる。組織内部への成長を促

と同じである。米国特許第3867728号は、装置の最大強度に関してのみ記載してプリックを開していては何の開示もないれば圧縮強について上がで、圧縮及びにおける同じという問題に取り組んでいない。米国の機能特性を具備するために必要なりは、所望の機能特性を具備するない。このために必要な機能的要件を満たしているといるのために必要な機能的要件を満たしているといる。ない。

(発明の目的)

本発明は、新規な椎間板スペーサを提供することを目的としており、該スペーサは、化学的、幾何学的及び機構的な点において生物学的にコンパチブルな装置であって、損傷又は病気の円板と取り替えるために使用され、人間の構造体の代用品となり得るものである。

本発明は、正常な円板と略同等な生物学的機構

進するため、上表面と底表面に、ベロア (velour)の如き多孔性材料を配備することもできる。本発明の目的は、人間の通常の行動時における負荷に耐えることのできる装置を提供することにある。このため、円板の構造は、圧縮負荷抵抗力だけを高めることができるように補強することが望ましい。

実際、脊椎は圧縮と振れの両負荷を受ける。。 従れの両負荷を受けるものでなれれる はこの両負荷に耐え得るものでなるだればならない。 人工円板は内部に通常の応力が加える はならない。 もし堅すぎる構造の場合、 円板をでもでもない。 こことは、 円板を骨融合でも同様な問題が生じる。

一方、人工円板装置があまり堅くない場合、圧縮又は振れの力が加わると、装置は外に向かって 膨らむため、痛みが生じる。これは骨融合の欠点

特性を備え、機能的及び生物学的にコンパチブルな推問円板スペーサを製造する新規な方法を提供することを他の目的とする。

(実施例の詳細な説明)

本発明の椎間スペーサは、機能性及び生物学的 コンパチブルな性質を有しており、コア(2)と、 外側リング(4)と、端板(8)(10)とから構成される。 コア(2)は椎間円板の髄核の形状及び大きさに略 近似させた形状及び大きさであってく柔らかく生 物学的コンパチブルなエラストマーから形成され る。外側リング(4)はコア材料よりも堅く(stiff)、 弾性を備えた材料から作られ、線維輪の形状及び 大きさに略近似した形状及び大きさに形成し、中 心部のコアを取り囲んでいる。端板(8)(10)は適 当に堅い生物学的にコンパチブルな材料から作ら れ、各端板の一側が外側リング/中央コアに取り 付けられる。望ましい実施例では、コア(2)はス ペーサの面積の20~50%を占め、外側リング(4) はスペーサの面積の50~80%を占めている。コア の相対的な大きさと、外側リングの半径方向の厚

さ、材料硬度については、複合的な人工スペーサ の機械的性質が正常な円板の機械的性質に対して より繊細に適合し得るように変えることができる。 コア(2)及び外側リング(4)に使用される弾性材 料は、生物学的にコンパチブルな熱可塑性材料で あればどんな材料を用いても構わない。人工推問 スペーサの各構成要素に使用される材料の硬度は、 交換しようとする人体の円板と同じ機械的性質を 具備し得るように選択される。コア(2)として使 用されるエラストマー材料の硬さはショアーAス ケールで20~70の範囲内が望ましい。外側リング (4)として使用されるエラストマー材料の硬さは ショアーAスケールで40~80の範囲内が望ましい。 外側リング(4)は1層でもよいし、硬度の異なる エラストマーを最大5層にして構成してもよい。 しかしながら、外側リング(4)は1層にするか又 は硬度の異なるエラストマーを3層にするのが望 ましい。コア(2)は同じように1層でもよいし、 硬度の異なるエラストマーを最大5層にして構成 してもよい。なお、1~2層にするのが望ましい。

相対面積及び層の数を選択することにより、スペーサは軸方向の平均こわさが1000~3500ニュートン/mm、平均捩れこわさが0.8~3.0Nm/度となるようにするのが特に望ましい。スペーサは、軸方向の平均こわさが2000~3000ニュートン/mm、平均捩れこわさが1~2Nm/度となるようにするのが最も望ましい。スペーサの特性値がこの範囲内にあるとき、人体の腰椎円板のものに最も近くなる。

本発明に使用できる生物学的にコンパチブルな エラストマー材料として、適当な熱可塑性のエラ ストマー材料であれば何を用いても構わない。市 版の適当な熱可塑性エラストマー材料として、商 標名 C-Flex (コンセプト インク.) 又は商標名 Pell ethane(ダウ ケミカル)を例示することができる。 本発明に使用される望ましい熱可塑性エラストマ ーは、コンセプト ポリマー テクノロジーズ インク. (クリアウォーター、フロリダ)が商標名 C-Flexにて販売している生物学的にコンパチブル なプロック共重合体であって、ポリシロキサン改 良スチレン-エチレン/ブチレン(SEBS)であ る。これらのエラストマーは最終製品の剛性又は こわさ(stiffness)を変えることができる。本発 明は同じエラストマー材料を用い、円板スペーサ の種類に応じて堅さの程度を変えることが望まし いが、円板スペーサが使用される部位及び層の数 に応じて異なるエラストマー材料を使用すること も可能である。

本発明の実施例にあっては、エラストマー材料、

て約90~100のポリウレタンエラストマーの如き 熱硬化性樹脂の型成形によって作ることもできる。

端板は隣りの骨質推体に取り付けて機構(mechanism)に一体化することもできる。このような機構には、機械的連結、摩擦联合、多孔質焼結表面の如き多孔構造内での成長、水酸燐灰石(hydroxyapatite)のコーティング、ボリアクリル酸メチル(polymethyl methylacrylate)の「骨セメント」の如き接合等が含まれるが、これらに限定されるものでない。本発明のスペーサを製造する方法として、コアと外側部材を、射出成形、トランスファー成形、圧縮成形する方法が挙げられる。

ボリマーの端板を作るには、一般的な成形技術 又はキャスティング技術を用いることができる。 冶金技術によって金属の端板を作ることもできる。 金属製端板及びボリマー端板は両者共、隣りの骨質椎体への取付けを容易にするため、多孔性表面 又は水酸燐灰石表面とすることができる。これらの表面は多孔質の金属又はボリマー焼精表面となって、骨セメントと共に使用することができる。

次に外側リングの成形が行なわれる。環状型の底部中心に1滴の接着剤を滴下し、予め成形しておいた核を型の底部に固定する。環状部の大きさに応じて所定量の環状成形材料を核の周りに手で充填する。型の堆部を再度位置決めし、圧力を約1000 1bs.まで上昇させる。次に圧力を低下させ、約500 1bs.にて保持する。次に、温度を環状材料の溶融点の温度まで上昇させる。なお、成形品

じて端板の外側表面に加える。水酸燐灰石の端板への取付けは、加熱した表面上に水酸燐灰石の端粒子からなる均一な層を展着させて行なうこととできる。粒子の温度は端板材料の溶融温度まで上昇では、各端板の平らな表面は加熱した水酸燐灰石の中に押し込まれる。高分子表面を多孔質になるには、高分子粒子を表面に焼結するか、或ははなるには、高分子粒子を表面に焼結するか、頭節しなができる。

更に、端板は、隣接する骨表面と機械的に接合できるように成型することもできる。それらは又、その後、表面を粗くすることにより、ポリメタクリル酸メチルの骨セメントを用いて隣接する骨と接合することができる。

スペーサを、実際の円板の形状に合致するような形状にするには、通常の場合、型を用いて製造される。円板の大きさに変動があるのは勿論であるが、適当な大きさのスペーサとして、横断面積が1100mm²、外径(major diameter)が44mm、内径

を高温で保持することにより、接合を容易に行なうことができる。成形品は、次に室温まで冷却し、圧力を取り除き、型から外し、ばりを取り除く。外側リング(環状部)を2層以上のエラストマーから構成する場合、エラストマーを1層ずつ、コアからスペーサの外側エッジに順番に成形する。

追加のエラストマーを用いて、蟷板(8)(10)を環状体/核アッセンブリの上部及び底部に取り付けることもできる。或は又、予め決められた畳の端板用エラストマー材料を適当なの。環状体/核は場上な材料の上部に載せられる。別の均端板を形成することもできる。別の均端板を形成を成形して第2の端板を形成である。雄型を位置決めし、先の成形工程と略同じ生力及び温度サイクルにて実行する。成形には端板が成形する。このようにして端板が成形される。このようにして端板が成形される。

最後に、水酸燐灰石又は高分子材料の何れか一 方から多孔質層を形成し、該多孔質層を必要に応

(minor diameter)が30mmのサイズのものが例示される。

1つのサイズだけでは、全ての人に適合させる ことはできないし、脊柱のあらゆる位置にあるも のにも適合させることができないから、本発明で は多種多様な大きさのスペーサを作ることができ るようにしている。本発明のスペーサは、全直径 を実際の円板よりも小さくしており、実際の円板 の直径の約30~80%である。この大きさのスペー サは実際の円板の中央部分だけを取り除いたり、 交換した場合にのみ用いることができる。この場 合、中央の損傷部又は患部は、除去した部分と略 同じ大きさのスペーサと交換される。このように、 損傷部又は患部だけを部分的に交換するようにす れば、患者の円板の内、健全部を残しておけると いう利点がある。種々の型を準備することにより、 必要に応じて多種多様なサイズのものを作ること ができる。本発明の円板スペーサは、多種多様な サイズのものを作ることができるから、処置を行 なう医師は所望のスペーサを任意に選択できる。

次に、本発明の人工円板を製造しその機械的性質を調べた。その具体例を実施例1及び2に示す。なお、水酸燐灰石のコーティングをした人工円板のインビボ(in vivo)分析を行ない、その具体例を実施例3として示す。

実施例1

成形して第2の端板を形成する。雄型を位置決め し、先の成形工程と略同じ圧力及び温度サイクル にて成形する。型温度は端板材料の溶融温度まで 上昇させる。成形品を高温で保持することにより、 接合を容易に行なうことができる。

次に外側リングの成形を行なう。環状型の底部中心に1滴の接着剤を滴下し、予め成形しておいた核を型の底部に固定する。環状部の大きさに応じて所定量の環状成形材料を核の周りに手で充填する。型の雄部位置決めを再度行ない、圧力を終1000 1bs.まで上昇させる。次に圧力を低下させ、約500 1bs.にて保持する。次に、環状材料の溶融点の温度まで5℃/分の速度で昇温する。なお、成形品を高温で保持することにより、接合を容易に行なうことができる。成形品は、室温まで冷却し、圧力を取り除き、型から外し、ばりを取り除く。

端板を別々に製造する場合、追加のエラストマーを、環状体/核アッセンブリの上部及び底部に取り付ける。或は又、コアー外リングのアッセンブリの上に端板を直接成形することもできる。予め決められた量の端板用エラストマー材料が、適当な型の底面に層を均一にして載せられる。環状体/核のアッセンブリが、端板材料の上部に載せられる。別の均一な材料層を上部に載せ、これを

実施例2

機械的性質試験

圧縮試験と捩れ/圧縮試験を実施した。組成の異なる人工円板を製造し、機械的性質を調べた。 圧縮試験装置の軸方向負荷は、200 N/分、最大負荷900 Nであった。軸方向のこわさ(stiffness)は600~800 Nの負荷で測定した。捩れ/圧縮試験は軸方向の圧縮負荷を800 Nとし、2 N m/s の速度にて、最大回転角度3 度に達するまでトルクを加えた。振れこわさを1.5~2.5度の範囲で測定した。 里一要素の円板

硬度組成が同一のC-Flex(商標名)から幾つかの円板を製造した。これらの円板の圧縮特性及び捩れ特性を第Ⅰ表に示す。なお、人体の正常な円板の試験データはL4-L5レベルである。

第 「 表 単 一 要 素 の 円 板 の 機 械 的 性 質

円 板 材 質	軸方向の平均 こわさ(±SD) (N/mm)	平均捩れ こわさ(±SD) (Nm/度)
35A C-Flex	387 (± 3)	0.16 (NA)
50A C-Flex	612 (± 44)	0.39 (NA)
70A C-Flex	1697 (± 105)	0.64 (NA)
90A C-Flex	3937 (± 146)	3.92 (NA)
人間	1328 (± 241)	2.06 (NA)

NA: 使用不可(not available)

これらのデータは、単一グレードのエラストマーだけでは、圧縮及び捩れこわさの両特性をうまく適合させることはできないことを示している。もし、90Aの如き硬いグレードのC-Flexを用いた場合、捩れ特性は適合するが、こわさが大きくなりすぎる。これとは逆に、より柔らかい70Aのグレードを使用すると、圧縮強さは所定値に接近す

第 II 表 円板の組成

円 板 種 類	核	材料	核 <u>面 積</u>	環状	部材料	端 板	材料	
I	3 5 A	C-Flex	43%	7 0 A	C-Flex	9 0 A	C-F1ex	
n	5 O A	C-Flex	43%	70 A	C-F1ex	9 0 A	C - F 1 ex	
III ·	3 5 A	C-F1ex	35%	7 0 A	C-F1ex	9 0 A	C-F1ex	
ľV	3 5 A	C - F 1 e x	43%	5 0 A	C-Flex	9 0 A	C-F1ex	
第 🗉 表								

複合要素の円板の機械的性質

円 板 種 類 	軸方向の平均 こわさ(±SD) (N/mm)	平均捩れ こわさ(±SD) (Nm/度)		
I	1923 (± 226)	1.01 (±0.06)		
п	2270 (± 17)	1.00 (±0.07)		
Ш	2953 (± 81)	1.26 (±0.04)		
IV	1008 (± 55)	0.40 (±0.00)		
人間	1328 (± 241)	2.06 (NA)		

NA: 使用不可(not available)

実際(人間)の円板のレベル: L4-L5

るが、捩れ強さは遙かに小さくなってしまう。 複合要素の円板

上記の欠点を解消するため、第Ⅱ表に示す組成の人工円板を製造した。これらの円板の圧縮特性及び捩れ特性の試験結果を第Ⅲ表に示す。

(以下余白)

このデータは、環状部と核について、硬皮と相切的な大きを種々変えることができることができることができることができることができて変えることができることができるのの特性はなのの大ききされるののでは、C-Flexが産はは低ののである。をは、大変とおり、大変になっては、できるが環境によった。では、大変を関係したが、大変を対した。では、大変を対したが、大変を対したが、大変を対したが、大変を対したが、大変を対したが、大変を対したが、大変を対したが、大変を対したが、大変を対したが、大変を対したが、大変を対したが、ないののは、大いのののののののののののののののののののののでは、大変を対したが、大変を対したが、大変を対したができるののでは、できるのできる。

機能的脊椎ユニット(2つの椎体は共通の円板を有している)の L 4/L 5円板スペーサに埋め込まれた人造器官について、機械的性質試験を行なった。圧縮及び捩れに関するデータを第 4 図及び第 5 図に示している。各脊椎ユニットの試験は、そのままの状態にて、単軸圧縮及び、圧縮/捩れの

2つの条件にて実施した。圧縮試験は、負荷速度を3.3N/秒に一定にし、負荷をコントロールしながら行なった。圧縮/捩れ試験は、圧縮負荷を800Nの一定値に固定して行ない、偏向角度の速度は0.1度/秒に設定した。推問板の人工器官を埋め込んだ後、これらの試験を繰り返し行なった。各人工器官は単独でも試験を行なった。

実施例3

水酸燐灰石コーティングのインビポ分析

水酸燐灰石の粒子の如き多孔性物質を用いて端板の表面を被覆し、人工器官の骨をのかにするため、動物実験を行なった。熱可塑性のエラストを幾つつかるであるです。熱可塑性のエラストを幾つつかないであるです。と同様と同じで変領になった。との大腿部末端の骨幹端(metaphyses)に埋めべた。手術後、2週間と4週間経過後の状態を開いる。 手術状態を調べるのに5匹のラピットは、一方の大腿部にコーティングした。

ne)に密着させたが、線維性の組織は認められなかった。骨が粒状の水酸燐灰石の間隙に成長していくことも観察された。コーティングせずに埋め込んだものは、ポリマー材と骨との間に線維性の組織層が膠原質束の長手方向に伸びているのが認められた。ポリマーとの骨質接触は見られなかった。

(発明の効果)

本発明の円板スペーサを、外科的処置によって 損傷又は病気にかかった円板と取り替えることに よって、脊椎の痛み及び麻痺を緩和することがで きる。外科医は、患者の年齢、当該損傷又は病気 にかかった円板の位置に応じて、適当な大きさの 円板を選択し、脊椎間に挿入できる。

4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明に基づいて製造した脊椎円板スペーサの斜視図、第2図は本発明に基づいて製造した脊椎の円板スペーサの略中心部における横断面図、第3図は本発明に基づいて製造した脊椎の円板スペーサの略中心部における縦断面図、第4

サンプルを使用し、反対側の大腿部にコーティングなしのサンプルを使用した。所定期間の経過後、5匹のラピットの内、4匹について押出し試験(push-out test)を行ない機械的性質を調べた。残りのラピットは組織を調べるのに用いた。

機械的性質試験の結果では、4週間後とかができます。これはです。これはです。これはです。これはです。これはです。これはででできまずがないがないでは、10元のでは、1元

図は本発明の円板スペーサ及び実際の円板に軸方向の圧縮テストを行なったときの試験結果を示すグラフ、及び第5図は本発明の円板スペーサ及び実際の円板に軸方向の圧縮捩れテストを行なったときの試験結果を示すグラフである。

(2)...コア (4)...外側リング

(8)(10)...端板

出願人 ジョンソン アンド ジョンソン オーソペディックス インコーポレ ーテッド

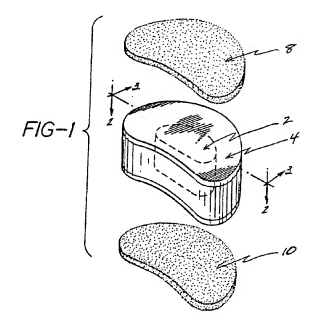
出願人 ラトガース ユニバーシティ

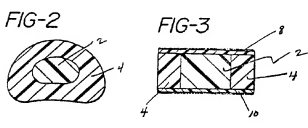
出願人 ユニバーシティ オブ メディシン アンド デンティストリー オブ ニュージャージー

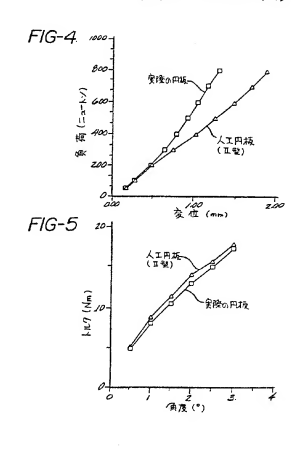
代理人 弁理士 丸 山 敏

代理人 弁理士 丸 山 信









第1頁の続き

優先権主張 Ø1989年7月24日 日 米国(US) ®382207

⑩発 明 者 エリザベス エイチ。 アメリカ チエン ン・オー

⑦発 明 者 ノシヤー エー・ラン グラナ

⑫発 明 者 ジョン アール バー ソンズ

②発明者 ケーシー ケー・リー

⑦出 願 人 ラトガース,ザ ステート ユニバーシティ オブ ニュージャー ジー

⑦出 願 人 ユニバーシテイ オブ メデイシン アンド デンテイストリー オブ ニユージヤージ アメリカ合衆国 08540 ニュージャージー, ブリンストン・オールド ジョージタウン ロード 623 アメリカ合衆国 08691 ニュージャージー, ロビンズビル・ブルツクフイールド ウエイ 19 アメリカ合衆国 08861 ニュージャージー, バース アンボイ・ハイ ストリート 185

ヒルズ・ロバート ドライブ 9 アメリカ合衆国 08855-1179 ユユージヤージー, ピス カツトアウエイ・ホーズ レイン 377 ピー. オー. ボ ツクス 1179

アメリカ合衆国 07078 ニュージャージー, ショート

アメリカ合衆国 07107 - 3007 ニュージャージー, ニューアーク・バーゲン ストリート 30 アドミニストレイテイブ コンプレツクス